



郵 (B2) ⑫ 特 許 公

昭54一8632

50 Int.C1.2 B 01 D 53/16 職別記号 69日本分類 13(9) F 2 BAA

13(7) A 1

庁内整理番号 **20 30** 公告 昭和54年(1979) 4月17日

6675-4D

発明の数 1

A 61 L 9/00 B 01 D 53/34 103 113

(全11百)

1

の揮発性有機化合物を含むガスの浄化方法

创特 顧 昭50-113285

29出 顧 昭50(1975)9月19日

關 昭52-37585 公

③昭52(1977)3月23日

個発 明 者 山瀬修

神奈川県愛甲郡愛川町角田

1338

固 飯田哲也

横浜市港北区大曾根町104

原市造 同

平塚市御殿1の6の7

願 人 昭和石油株式会社 创出

個代 理 人 弁理士 市川理吉

(公害防止関連技術)

砂特許請求の範囲

機化合物を除去するために吸収液を接触せしめる 方法において、その吸収液としてフタル酸のエス テル、珪酸のエステル、燐酸のエステル、脂肪酸 のエステル又はアルキルペンゼン、アルキルナフ タレン若しくはαーオレフインのオリゴマーの中 25 cSt 、沸点250~450℃、平均分子量200 から選ばれた何れか1種又は2種以上の混合物 99.1~25 vol%に、37.8℃の粘度5~20 cSt、沸点範囲250~450℃、平均分子量 200~350である精製鉱油を0.9~75 vol %の範囲で混合し、これを循環使用することを特 30 徴とする揮発性有機化合物を含むガスの浄化方法。 発明の詳細な説明

本発明は揮発性有機化合物を貯蔵するタンクよ り、又は該揮発性有機化合物を移送する際、大気 中に放散される空気一揮発性有機化合物の混合ガ 35 ス(以下単に混合ガスという)より揮発性有機化 合物を除去し、放散される混合ガスを浄化せしめ

る方法に関するものであつて、その目的とする処 は混合ガス中の揮発性有機化合物を簡単、かつ、 有効に除去するにある。

2

また、本発明の他の目的は揮発性有機化合物を 5 吸収した吸収液を循環して使用し、離脱除去され た揮発性有機化合物を高純度で、かつ、高収率で 回収することを目的とするものである。

ガソリン、ナフサ、ジエツト燃料、石油系溶剤 等の低沸点石油製品、脂肪族系、ナフテン系、芳 10 香族系等の低沸点炭化水素油、さらにアルコール 類、アルデヒト類、ケトン類、含塩素系有機化合 物等の揮発性有機化合物を貯蔵、充填、移送する 際に混合ガスを生じこれがそのまゝ大気中に放散 されている。これらの混合ガスの放散規制強化に 東京都千代田区丸の内2の7の3 15 対処するため揮発性有機化合物を除去、回収すべ く各種の方法が提案されている。

この目的を達成するために本出願人はさきにフ タル酸のエステル、珪酸のエステル、燐酸のエス テル、脂肪酸のエステル、アルキルペンゼン、ア 1 揮発性の有機化合物を含むガスから揮発性有 20 ルキルナフタレン、およびαーオレフインのオリ ゴマーの中から選ばれた何れか1種又は2種以上 の混合物を主成分とする吸収液を用いる吸収法を 提案した処であるが、本発明は上述吸収液 9 9.1 ~25 vol%に、さらに37.8℃の粘度5~20 ~350の精製鉱油を前記吸収液に混合し、その 際該混合物中の前記精製鉱油が75重量%以下の 割合とした混合吸収液を用いることにより高い吸 収、離脱性能を有するガスの浄化方法を達成した。 すなわち、従来吸収液によるガス浄化方法で、 ある種の揮発性有機化合物に対して優れた吸収性 能を発揮する吸収液は、その有機化合物の離脱性 能に難点があり、反面吸収性能の劣るものは離脱

> 吸収液を用いてガスを浄化 すると云う目的から は必然的に吸収性能の高いものが要求されるが、 本発明者等は高い吸収性能を有し、かつ、その離脱

性能に優れていることが知られている。

性能にも優れた吸収液を開発すべく研究の結果、 本発明の方法に示す如き吸収液を用いることによ り、優れた浄化方法を開発したものである。

本発明の方法に用いる吸収液としては揮発性有 機化合物を溶解する能力が大なることは勿論、水 5 に不溶性であつて常温における粘度が100 cSt以下、常温における沸点250℃以上で、か つ、凝固点が-30℃以下の物質が望ましい。

上述条件を満足する吸収液成分としてはフタル 酸メチルエチル、フタル酸ジイソオクチル、フタ 10 ル酸ジイソデシル、フタル酸ジエチル、フタル酸 ジオクチル、フタル酸ジデシル、フタル酸ジプチ ル、フタル酸ジメチル、フタル酸ジラウリル、フ タル酸デシルイソオクチル、フタル酸プチルペン ジル、フタル酸プチルラウリル等のフタル酸のエ 15 を吸収塔 **3**に導く。該吸収塔 **3**は内部にラツシヒ ステル類、あるいは珪酸テトラオクチル等の珪酸 のエステル、あるいはまた鑑酸トリオクチル、燐 酸トリクレジル、燐酸トリプチル、燐酸トリプト キシエチル、燐酸トリキシレニル、燐酸クレジル シフエニル、燐酸オクチルジフエニル、燐酸トリ 20 アレスター(図示せず)を経て大気中に放散され エチルヘキシル等の燐酸のエステル類がある。

尚、<u>上</u>述のほかアジピン酸ジオクチル、アジピ ン酸ジプチル、アジピン酸エチルヘキシル、アゼ ライン酸ジオクチル、セバシン酸ジプチル、セバ シン酸ジオクチル、オレイン酸プチル等の脂肪酸 25 圧で行なわれるが、必要によつては加圧下で又は のエステル、なおまたnードデシルベンゼン、イ ソドデシルベンゼン等のアルキルベンゼンのほか 各種のアルキルナフタレン等、さらには平均分子 量300~400、378℃の粘度がI0~20 cSt のαーオレフインのオリゴマー等の単独も 30 吸収液は吸収塔 3の底部より取出され離脱器 4 に しくは混合物が用いられる。

本発明の方法で用いられる吸収液は上述各種の 吸収液に、その性状として平均分子量200~ 350、37.8℃の粘度5~20 cSt、沸点範囲 250~450℃である精製鉱油を混合し、その 35 分離された揮発性有機化合物は、さらにガソリン 際該混合液中の前記精製鉱油 0.9~75 vol%の 割合とした混合吸収液が用いられる。上述精製鉱 油の混合比率は精製鉱油が混合される前記吸収液 の種類によつて適宜変更できるが、精製鉱油15 vol %以上混合することは本発明の目的とする高 40 い吸収性能、高い離脱率を得ることが困難である。

以上の如く本発明に用いられる吸収液の粘度を 限定する理由は、混合吸収液の粘度が高すぎると 吸収効率の低下が著しく、また吸収塔の圧力損失

が大きくなるのみならずガスと向流接触させる場 合にフラツデイングを起すおそれもあり、移送動 力にも影響を与えるので好ましくないからである。 一方、粘度が小さいことは沸点の低いこと即ち、 蒸気圧が高いことを意味し、離脱器において吸収 液より分離する揮発性有機化合物と共沸を起して 回収される揮発性有機化合物中に混入し、眩揮発性 有機化合物の純度を低下させるおそれがあるため である。

図面は本発明の方法の一例を示す略示図である が、今図面により本発明の方法を説明すれば、ガ ソリンタンク1に排気管2が取付けられており、 気温上昇時及びガソリン充塡時に排気管より混合 ガスが放出される。排気管2より放出されたガス リングの如き充塡物を充塡し、これに眩混合ガス を底部より導通し、上部より吸収液を撒布して眩 混合ガスと向流接触せしめる。揮発性有機化合物 を除去された空気は吸収塔3の頂部よりフレーム る。放散される空気中の揮発性有機化合物は極め て微量であつて大気中に放散せしめても光化学ス モッグの原因となるおそれはない。

前記吸収塔3における操作は一般的には常温常 加圧、冷却条件下で操作することもでき、さらに また加圧、冷却の前処理を施した後に吸収せしめ ることもできる。

一方、吸収塔3で揮発性有機化合物を吸収した 導かれ、こゝで揮発性有機化合物が蒸発分離され る。揮発性有機化合物を離脱した吸収液は離脱器 4底部から抜きだされポンプによつて吸収塔3の 頂部に送り循環して使用される。離脱器 4 で蒸発 吸収塔5に送られて凝縮吸収される。ガソリン吸 収塔 5 底部のガソリンはガソリン貯蔵タンクに返 送され、また、吸収塔5で凝縮されなかつた蒸気 は吸収塔3に再循環して除去される。

尚、本発明の方法は上述態様に限定されるもの ではなく、吸収塔内部の充塡物はラツシヒリング 以外の形状の異なる充塡物を用いること、また吸 収塔の構造は気一液の接触効果が良好なものなら ば必らずしも充塡塔に限られるものでなく段塔の

6

如きものでもよく、さらに離脱器も蒸溜塔を使用 をし、また離脱器において吸収液中の揮発性有機化 合物をさらに効率よく離脱させるためには窒素の 如き不活性ガスによるストリッピングを付加して もよい。ガソリン吸収塔も冷却器を使用する等適 5 宜変更して使用することができる。

以上の如く本発明の方法は混合ガスを吸収液に 吸収させる吸収法であるから爆発のおそれはなく、 また吸収液に対する揮発性有機化合物の吸収効率 を何等減殺することなく、その離脱率を向上でき、10 しかも分離も簡単で、灯油、軽油の如き共沸のお それもないから揮発性有機化合物の純度、回収率 も向上し、また吸収、離脱による吸収液の損失も 殆んどなく経済的に混合ガスを浄化せしめること ができる。 15

さらにまた本発明の方法はその操作に当り従来 公知の手段をそのまゝ利用することができるから 本発明の実施に際し特別な装置等を必要としない という利点もある。

以下に実施例1~9を示すが、これらの実施例 20 においては揮発性有機化合物を含む混合ガスをラッシヒリングを充填した吸収塔中で各種吸収液を用いて35℃で吸収せしめた。

また各種吸収液2009中に揮発性有機化合物を1~5 wt.%溶解させ、これを気密容器に入れ、25 攪拌しながら所定の温度、減圧度に保つて4分間分

如きものでもよく、さらに離脱器も蒸溜塔を使用 必吸引した後、有機化合物の離脱量(減失量)を測し、また離脱器において吸収液中の揮発性有機化 定した。

尚、実施例において使用した精製鉱油の物性は、 次のようなものである。

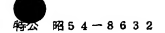
	実施例1~3及 び実施例7	実施例4~6及 び実施例8並び に実施例9
比 重 (15/ 4℃	0.845	0.867
粘 度 (37.8 での cSt)	8. 6	1 5. 4
沸点範囲 (常圧換 算で)	261~390	352~443
平均分子	247	3 2 5
硫 勳 点 (℃)	-42.5	-3.0
引 火 点 (で)	1 3 9	180

実施例 1

nーペンタン(n ーC_s)の吸収および離脱 (珪酸テトラノニル/精製鉱油系)

吸 収

	送入吸収 液中の n ーCs (wt.%)	送入吸収 液流量 (<i>\$/</i> 分)	送入ガス中 のn -Cs (mol%)	送入ガスの流量(化分)	排出ガス中 のn -Cs (mol%)	排出ガスの流量(化分)	吸収率 (%)
珪酸テトラノニル	0. 0 1. 5	1 1 7 1 2 1	2 6. 5 2 6. 5	0. 9 8 0. 9 0	1. 2 3 3. 1 9	0.7 3 0.6 8	9 6. 6 9 0. 8
珪酸テトラノニル 5 0 vol % 精製鉱油 5 0 vol %	0. 0 1. 5 3. 0	1 3 6 1 3 9 1 3 7	2 9. 2 2 9. 2 2 9. 2	0. 9 9 0. 9 4 0. 9 4	1. 5 5 3. 4 7 5. 8 3	0. 7 1 0. 6 9 0. 7 1	9 6. 2 9 1. 3 8 5. 0
珪酸テトラノニル 2 5 vol % 精製鉱油 7 5 vol %	0. 0 1. 5 3. 0	1 3 7 1 3 4 1 3 8	2 9. 2 2 9. 2 2 9. 2	0.9 9 0.9 9 0.9 2	1. 3 1 3. 3 9 5. 7 6	0.71 0.73 0.69	9 6.8 9 1.5 8 5.2
精製鉱油	0. 0 1. 5 3. 0	1 3 4 1 3 4 1 3 4	2 9.2 2 9.2 2 9.2	0. 9 9 0. 9 4 0. 9 6	1. 3 4 3. 3 5 5. 7 2	0. 7 1 0. 6 9 0. 7 2	9 6. 7 9 1. 6 8 5. 3



8

滅圧 50mm Hg 温度 35℃ 時間 4分

離 脱

	吸収液中のn - C ₅ (wt.%)	n-C。減失量 (wt.%)	離脱率 (%)
珪酸テトラノニル	1 2 3	0. 2 9 0. 5 4 0. 9 7	2 9. 0 2 7. 0 3 2. 3
珪酸テトラノニル 5 0 vol % 精製鉱油 5 0 vol %	1 2 3	0.33 0.62 1.07	3 3.0 3 1.0 3 5.7
珪酸テトラノニル 2 5 vol % 精製鉱油 7 5 vol %	1 2 3	0.36 0.65 1.02	3 6.0 3 2.5 3 4.0
精製鉱油	1 2 3	0. 2.5 0. 4 5 0. 8 3	2 5. 0 2 2. 5 2 7. 7

実施例 2

※ (アルキルベンゼン/精製鉱油系)

n ーペンタン(nーCs)の吸収および離脱 ※20

吸 収

	送入吸収 液中のn ーC ₅ (wt.%)	送入吸収 液流量 (8/分)	送入ガス中 のn-C ₅ (mol%)	送入ガスの流量(化分)	排出ガス中 のn-Cs (mol%)	排出ガスの流量(化分)	吸収率 (%)
アルキルペンゼン	0.0	1 3 1. 1	2 6. 5	0. 9 5	0. 4 7	0.7 0	9 8. 7
	1.5	1 3 1. 1	2 6. 5	0. 9 5	2. 6 2	0.7 2	9 2. 5
	3.0	1 3 6. 3	2 6. 5	0. 8 6	4. 7 4	0.6 6	8 6. 2
アルキルペンゼン 5 0 vol % 精製鉱油 5 0 vol %	0. 0 1. 5 3. 0	1 3 4 1 3 0 1 3 4	2 9. 2 2 9. 2 2 9. 2	0. 9 9 0. 9 3 1. 0 2	0.8 2 3.1 2 5.5 3	0. 7 1 0. 6 8 0. 7 6	9 8. 0 9 2. 2 8 5. 8
精製鉱油	0. 0	1 3 4	2 9. 2	0. 9 9	1.34	0. 7 1	9 6. 7
	· 1. 5	1 3 4	2 9. 2	0. 9 4	3.35	0. 6 9	9 1. 6
	3. 0	1 3 4	2 9. 2	0. 9 6	5.72	0. 7 2	8 5. 3

10

滅圧 50 mm Hg 温度 35℃ 時間 4分

脱

	吸収液中のn-Cs (wt.%)	n-C ₅ 波失量 (wt.%)	離脱率 (%)
アルキルペンゼン	2	0. 4 1	2 0. 5
	3	0. 7 2	2 4. 0
	4	1. 1 9	2 9. 8
アルキルベンゼン 5 0 vol % 精製鉱油 5 0 vol %	2 3 4	0. 4 4 0. 8 3 1. 2 6	2 2. 0 2 7. 7 3 1. 5
精製鉱油	2	0. 4 5	2 2.5
	3	0. 8 3	2 7. 7
	4	1. 2 4	3 1. 0

実施例 3

15※ (アジピン酸ジオクチル/精製鉱油系)

n ーペンタン (n ーC₅)の吸収および離脱 *

吸 収

	送入吸収 液中のn ー C ₅ (w t.%)	送入吸収 液流量 (<i>9/分</i>)	送入ガス 中のn ー C ₅ (mol%)	送入ガス の流量 (&/分)	排出ガス 中のn - C ₅ (mol%)	排出ガス の流量 (化分)	吸収率 (%)
アジピン酸ジオクチル	0. 0	1 4 2	2 6. 1	0.9 6	1.77	0.7 2	9 5.0
	1. 5	1 4 2	2 6. 5	0.8 8	4.47	0.6 7	8 7.0
アジピン酸ジオクチル 5 0 vol % 精製鉱油 5 0 vol %	0. 0 1. 5 3. 0	1 3 7 1 3 7 1 3 7	2 9. 2 2 9. 2 2 9. 2	0. 9 7 1. 0 1 0. 9 4	1. 6 2 3. 3 1 5. 9 4	0.7 0 0.7 4 0.7 1	9 6.0 9 1.7 8 4.7
精製鉱油	0. 0	1 3 4	2 9. 2	0.9 9	1.3 4	0.7 1	9 6. 7
	1. 5	1 3 4	2 9. 2	0.9 4	3.3 5	0.6 9	9 1. 6
	3. 0	1 3 4	2 9. 2	0.9 6	5.7 2	0.7 2	8 5. 3

脱

5 0 mm Hg 3 5 ℃ 4 分

	吸収液中のn-C ₅ (wt.%)	n - C ₅ 減失量 (wt.%)	離脱率(%)
アジピン酸ジオクチル	1	0.34	3 4.0
	2	0.65	3 2.5
	3	1.06	3 5.3
アジピン酸ジオクチル 50 vel % 精製鉱油 50 vol %	1 2 3	0.31 0.59 1.00	3 1.0 2 9.5 3 3.3
精製鉱油	1	0. 2 5	2 5. 0
	2	0. 4 5	2 2. 5
	3	0. 8 3	2 7. 7

12

実施例 4

8 精製鉱油系)

ペンセンの吸収および離脱(珪酸テトラノニル/含

吸 収

	送入吸収 液中のペ ンゼン (w t .%)	送入吸収 液流量 (<i>\$/</i> 分)	送入ガス中 のベンゼン (mol %)	送入ガス の流量 (<i>L/</i> 分)	排出ガス中 のペンゼン (mol%)	排出ガス の流量 (と/分)	吸収率 (%)
珪酸テトラノニル	0. 0	8 9. 1	1 0.8 5	3. 5	0.83	3.1 1	9 3.1
	1. 5	8 7. 4	1 0.8 5	3. 4	1.59	3.0 6	8 6.7
	3. 0	9 0. 9	1 0.8 5	3. 4	2.23	3.1 4	8 1.3
建酸テトラノニル 5 0 vol % 精製鉱油 5 0 vol %	0. 0 1. 5 3. 0	8 8. 8 8 8. 8 8 8. 8	9. 5 9 9. 5 9 9. 5 9	3. 3 2 3. 3 3 3. 3 3	0.63 1.03 1.59	3.02 3.04 3.06	9 4.0 9 0.2 8 4.8
精製鉱油	0. 0	8 6.7	9. 5 9	3. 3 5	0.67	3.05	9 3.7
	1. 5	8 6.7	9. 5 9	3. 3 3	0.91	3.04	9 1.3
	3. 0	8 6.7	9. 5 9	3. 3 5	1.52	3.08	8 5.5

離脱

滅圧 5 0 mm Hg 温度 8 0 ℃ 時間 4分

	吸収液中のペンゼン (wt.%)	ペンゼン減失量 (wt.%)	離脱率 (%)
珪酸テトラノニル	3	0.3 8	1 2.7
	4	0.7 4	1 8.5
	5	1.4 8	2 9.6
珪酸テトラノニル 5 0 vol % 精製鉱油 5 0 vol %	3 4 5	0. 4 6 0. 8 8 1. 5 2	1 5. 3 2 2. 0 3 0. 4
精製鉱油	3	0. 3 5	1 1. 7
	4	0. 7 0	1 7. 5
	5	1. 4 8	2 9. 6

実施例 5

チル/珪酸テトラノニル/精製鉱油系)

ベンゼンの吸収および離脱(アジピン酸ジオク

14

吸 収

	送入吸収 液中のペ ンゼン (wt.%)	送入吸収 液流量 (<i>\$/分</i>)	送入ガス 中のベン ゼン (mol%)	送入ガス の流量 (L/ 分)	排出ガス 中のペン ゼン (mol%)	排出ガス の流量 (L/分)	吸収率 (%)
アジピン酸ジオクチル	0. 0	8 8. 3	9. 5 9	3. 3 3	0. 1 9	3. 0 2	9 8. 2
	1. 5	8 8. 3	9. 5 9	3. 4 1	0. 5 8	3. 1 0	9 4. 5
	3. 0	8 8. 3	9. 5 9	3. 3 5	0. 7 7	3. 0 5	9 2. 7
珪酸テトラノニル	0. 0	8 9. 1	1 0.8 5	3. 5	0.83	3. 1 1	9 3. 1
	1. 5	8 7. 4	1 0.8 5	3. 4	1.59	3. 0 6	8 6. 7
	3. 0	9 0. 9	1 0.8 5	3. 4	2.23	3. 1 4	8 1. 3
アジピン酸ジオクチル 3 3. 3 vol % 珪酸テトラノニル 3 3. 3 vol % 精製鉱油 3 3. 4 vol %	0. 0 1. 5 3. 0	8 7. 1 8 7. 1 8 7. 1	9. 5 9 9. 5 9 9. 5 9	3. 3 7 3. 3 2 3. 3 7	0. 2 9 0. 8 1 0. 9 9	3.06 3.03 3.08	9 7. 2 9 2. 3 9 0. 6
精製鉱油	0. 0	8 6. 7	9.5 9	3. 3 5	0.6 7	3.0 5	9 3.7
	1. 5	8 6. 7	9.5 9	3. 3 3	0.9 1	3.0 4	9 1.3
	3. 0	8 6. 7	9.5 9	3. 3 5	1.5 2	3.0 8	8 5.5

離 脱

滅圧 50 m Hg 温度 80℃ 時間 4分

	吸収液中のペンゼン (wt.%)	ペンゼン減失量 (wt.%)	離脱率 (%)
アジピン酸ジオクチル	3	0. 2 0	6. 7
	4	0. 4 4	1 1. 0
	5	0. 9 6	1 9. 2
珪酸テトラノニル	3	0.38	1 2.7
	4	0.74	1 8.5
	5	1.48	2 9.6
アジピン酸ジオクチル 3 3.3 vo1 % 珪酸テトラノニル 3 3.3 vo1 % 精製鉱油 3 3.4 vo1 %	3 4 5	0.30 0.63 1.29	1 0.0 1 5.8 2 5.8
精製鉱油	3	0.35	1 1.7
	4	0.70	1 7.5
	5	1.48	2 9.6

実施例 6

ルキルナフタレン/精製鉱油系)

シクロヘキサン (CH)の 吸収および離脱 (ア

16

吸 収

	送入吸収 液中の CH (wt.%)	送入吸収 液硫量 (<i>9/</i> 分)	送入ガス 中のCH (mol%)	送入ガス の流量 (<i>L/</i> 分)	排出ガス 中のCH (mol%)	排出ガス の流量 (4/分)	吸収率 (%)
アルキルナフタレン	0	1 4 8	1 5. 2	3. 9 9	1. 8 1	3. 4 5	8 9. 7
	2	1 4 8	1 5. 2	3. 9 2	1. 9 1	3. 3 9	8 9. 1
	4	1 4 8	1 5. 2	3. 9 8	2. 1 1	3. 4 5	8 8. 0
アルキルナフタレン 2 5 vol % 精製鉱油 7 5 vol %	0 2 4	1 4 8 1 4 8 1 4 8	1 5. 2 1 5. 2 1 5. 2	4. 0 1 3. 9 6 3. 9 3	0.68 0.96 1.47	3. 4 2 3. 3 9 3. 3 8	9 6. 2 9 4. 6 9 1. 7
精製鉱油	0	1 4 8	1 5. 2	3.90	0. 5 1	3. 3 2	9 7. 9
	2	1 4 8	1 5. 2	3.96	0. 8 7	3. 3 9	9 5. 1
	4	1 4 8	1 5. 2	3.92	1. 3 6	3. 3 7	9 2. 3

減圧 20mm Hg 温度 50℃ 時間 4分

離脱

ME ING						
	吸収液中の CH (wt.%)	CH 減失量 (wt.%)	離脱率 (%)			
アルキルナフタレン	2 3 4	0.36 0.68 1.11	1 8. 0 2 2. 7 2 7. 8			
アルキルナフタレン 2 5 vol % 精製鉱油 7 5 vol %	2 3 4	0. 2 3 0. 5 3 0. 9 5	1 1.5 1 7:7 2 3.8			
精製鉱油	2 , 3 4	0. 1 3 0. 4 1 0. 8 5	6. 5 1 3. 7 2 1. 2			

実施例 7

※ チル/精製鉱油系)

メタノールの吸収および離脱(リン酸トリオク※30

吸 収

	送入吸収 液中のメ タノール (wt.%)	送入吸収 液流量 (8/分)	送入ガス 中のメタ ノール (mol%)	送入ガス の流量 (<i>L/</i> 分)	排出ガス 中のメタ ノール (mol%)	排出ガスの流量. (化分)	吸収率 (%)
リン酸トリオクチル	0. 0	1 2 4	1 9.7	1. 2 5	1. 4 2	1.0 2	9 4. 1
	1. 5	1 2 7	1 9.7	1. 2 2	3. 3 8	1.0 1	8 6. 1
	3. 0	1 2 2	1 9.7	1. 2 6	5. 0 9	1.0 7	7 8. 1
リン酸トリオクチル 5 0 vol % 精製鉱油 5 0 vol %	0. 0 1. 5 3. 0	1 3 0 1 3 0 1 3 0	1 9.7 1 9.7 1 9.7	1.20 1.23 1.23	1. 6 1 3. 4 8 5. 2 3	0. 9 8 1. 0 2 1. 0 4	9 3.3 8 5.3 7 7.5
精製鉱油	0. 0	1 3 3	1 9. 7	1.25	2. 4 7	1.03	8 9. 7
	1. 5	1 3 3	1 9. 7	1.22	4. 1 9	1.02	8 2. 2
	3. 0	1 3 3	1 9. 7	1.27	6. 4 7	1.09	7 1. 8

18

波圧 50mm Hg 温度 35℃ 時間 4分

離 脱

	吸収液中のメタノール	メタノール減失量	離脱率
	(w t . %)	(w t . %)	(%)
リン酸トリオクチル	1	0. 4 2	4 2.0
	2	0. 8 8	4 4.0
	3	1. 5 3	5 1.0
リン酸トリオクチル 5 0 vol % 精製鉱油 5 0 vol %	1 2 3	0.5 4 1.1 5 1.9 0	5 4.0 5 7. 5 6 3. 3
精製鉱油	1	0.57	5 7. 0
	2	1.28	6 4. 0
	3	2.11	7 0. 3

実施例 8

15※ 脱(ポリオレフイン/精製鉱油系)

メチルエチルケトン (MEK) の 吸 収および離※

吸 収

	送入吸収液 中のMEK (wt.%)	送入吸収 液流量 (8/分)	送入ガス中 のMEK (mol%)	送入ガス の流量 (& /分)	排出ガス中 のMEK (mol %)	排出ガス の流量 (<i>L</i> /分)	吸収率 (%)
ポリオレフイン	0. 0	1 2 8	1 2. 2	1. 2 2	0.7 7	1.0 8	9 4. 4
	1. 5	1 2 6	1 2. 2	1. 2 2	1.5 4	1.0 9	8 8. 7
	3. 0	1 2 5	1 2. 2	1. 2 3	2.2 8	1.1 1	8 3. 2
ポリオレフイン 50 vol % 精製鉱油 50 vol %	0. 0 1. 5 3. 0	1 3 1 1 3 3 1 3 0	1 2.2 1 2.2 1 2.2	1. 2 6 1. 2 1 1. 2 3	0.7 4 1.4 9 2.0 4	1.1 1 1.0 8 1.1 0	9 4. 6 8 9. 1 8 5. 0
精製鉱油	0. 0.	1 3 6	1 2. 2	1. 2 2	0.6 6	1. 0 8	9 5. 2
	1. 5	1 3 6	1 2. 2	1. 2 4	1.5 0	1. 1 1	8 9. 0
	3. 0	1 3 6	1 2. 2	1. 2 2	1.9 6	1. 0 9	8 5. 6

雜 脱

滅圧 50 mm Hg 温度 80 ℃ 時間 4分

	吸収液中のMEK (wt.%)	MEK減失量 (wt.%)	離脱率(%)
ポリオレフイン	3	0. 2 1	7. 0
	4	0. 6 5	1 6. 3
	5	1. 2 8	2 5. 6
ポリオレフイン 50 vol % 精製鉱油 50 vol %	3 4 5	0.1 9 0.5 9 1.1 9	6. 3 1 4. 8 2 3. 8
精製鉱油	3	0. 1 6	5. 3
	4	0.5 0	1 2. 5
	5	1.0 2	2 0. 4

20

実施例 9

母 び離脱(フタール酸ジプチル/精製鉱油系)

1・2ージクロルエタン(EDC)の吸収およst

収 吸

	送入吸収 液中の EDC (wt.%)	送入吸収 液流量 (<i>\$/</i> 分)	送入ガス 中の EDC (mol%)	送入ガス の流量 (<i>L/</i> 分)	排出ガス 中の EDC (mol%)	排出ガスの流量(化分)	吸収率 (%)
フタール酸ジブチル	0. 0	1 6 4	9. 3 3	1.22	0.4 8	1. 1 1	9 5. 3
	1. 5	1 6 0	9. 3 3	1.22	0.9 3	1. 1 2	9 0. 9
	3. 0	1 6 4	9. 3 3	1.23	1.6 0	1. 1 3	8 4. 2
フタール酸ジブチル 5 0 vol % 精製鉱油 5 0 vol %	0. 0 1. 5 3. 0	1 5 0 1 4 8 1 4 8	9.33 9.33 9.33	1.2 6 1.2 1 1.2 3	0. 6 6 1. 0 4 1, 7, 4	1. 1 5 1. 1 1 1. 1 3	9 3.5 8.9.8 8 2.8
精製鉱油	0. 0	1 3 6	9. 3 3	1.2 2	0.9 6	1. 1 2	9 0. 6
	1. 5	1 3 6	9. 3 3	1.2 4	1.3 8	1. 1 4	8 6. 4
	3. 0	1 3 6	9. 3 3	1.2 2	2.0 4	1. 1 3	7 9. 8

20 mm Hg 50 °C 4分

離

	吸収 液 中の EDC (wt.%)	EDC被失量 (wt.%)	離脱率 (%)
フタール酸ジプチル	3	0.4 7	1 5. 7
	4	1.0 4	2 6. 0
	5	1.7 2	3 4. 4
フタール酸ジブチル 5 0 vo1 % 精製鉱油 5 0 vo1 %	3 4 5	0.69 1.25 2.02	2 3. 0 3 1. 3 4 0. 4
精製鉱油	3	0.7 8	2 6. 0
	4	1.3 3	3 3. 3
	5	2.1 5	4 3. 0

図面の簡単な説明

1 ……ガソリンタンク、2……排気管、3……

図面は本発明の方法の一実施例を示す略示図で 吸収塔、4 ……離脱器、5……ガソリン吸収塔。 ある。

